



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) Publication number:

0 455 463 B1

(12)

EUROPEAN PATENT SPECIFICATION

- (45) Date of publication of patent specification: **07.12.94** (51) Int. Cl.⁵: **A61M 15/00**, **A61J 1/00**,
B65D 73/00
- (21) Application number: **91303895.6**
- (22) Date of filing: **30.04.91**

(54) **Packaging for microdoses of powdered medicament for inhalation.**

- (30) Priority: **30.04.90 US 516327**
- (43) Date of publication of application:
06.11.91 Bulletin 91/45
- (45) Publication of the grant of the patent:
07.12.94 Bulletin 94/49
- (84) Designated Contracting States:
BE CH DE DK ES FR GB IT LI NL SE
- (56) References cited:
WO-A-90/13328
- (73) Proprietor: **RIKER LABORATORIES, INC.**
19901 Nordhoff Street
Northridge, CA 91324 (US)
- (72) Inventor: **Velasquez, David J., c/o Minnesota**
Mining and
Manufact. Co.,
2501 Hudson Road,
P.O. Box 33427
St. Paul, Minnesota 55133-3427 (US)
Inventor: **Hodson, Peter D., c/o Minnesota**
Mining and
Manufact. Co.,
2501 Hudson Road,

P.O. Box 33427
St. Paul, Minnesota 55133-3427 (US)
Inventor: **Calhoun, Clyde D., c/o Minnesota**
Mining and
Manufact. Co.,
2501 Hudson Road,
P.O. Box 33427
St. Paul, Minnesota 55133-3427 (US)

- (74) Representative: **Bowman, Paul Alan et al**
LLOYD WISE, TREGEAR & CO.
Norman House
105-109 Strand
London WC2R OAE (GB)

Note: Within nine months from the publication of the mention of the grant of the European patent, any person may give notice to the European Patent Office of opposition to the European patent granted. Notice of opposition shall be filed in a written reasoned statement. It shall not be deemed to have been filed until the opposition fee has been paid (Art. 99(1) European patent convention).

EP 0 455 463 B1

Description

This invention relates to a delivery device for administration of a medicament by inhalation.

Asthma and other respiratory diseases have long been treated by the inhalation of appropriate medicament. For many years the two most widely used and convenient choices of treatment have been the inhalation of medicament from a drug solution or suspension in a metered dose pressurised inhaler (MDI), or inhalation of powdered drug generally admixed with an excipient, from a dry powder inhaler (DPI). With growing concern being voiced over the strong link between depletion of the earth's ozone layer and chlorofluorocarbon (CFC) emissions, the use of these materials in pressurised inhalers is being questioned and interest in DPI systems has been stimulated.

Existing single and multiple dose dry powder inhalers use either individual pre-measured doses or bulk powder reservoirs. In both cases only fairly large quantities (e.g., several hundred micrograms) can constitute a dose due to problems associated with accurately transferring a measured small quantity of powder either into a capsule, or from a bulk reservoir within an inhaler. With potent drugs this introduces the necessity to add excipients, such as lactose powder, to increase the quantity of powder to be measured. These excipients are undesirable, however, as they pose subsequent powder deagglomeration problems and cause dryness in the patient's mouth. In addition, the use of individual pre-measured doses tends to lead to the production of bulky inhalation devices.

Dry powder inhalers in which the medicament is introduced into the device from a capsule are disclosed in U.S. Patent Nos. 3,948,264, 3,971,377 and 4,147,166 and British Patent No. 1479283. Dry powder inhalers having a reservoir of dry powder from which unit doses are transferred to a chamber by means of a delivery system, such as a rotating perforated membrane in which the perforations are filled with powder from the reservoir, are disclosed in British Patent Application Nos. 2102295 and 2144997 and European Patent Application Nos. 69715, 79478 and 166294.

U.S. Patent Nos. 4,735,358, European Patent Application No. 239802 and British Patent Application Nos. 2108390, 2122903 and 2166957 disclose vaporisers in which active substances capable of modifying the local atmosphere e.g. insecticides, deodorants and aromatics are vaporised for dispersion to the atmosphere. The active substance is carried or impregnated on a belt or tape consisting of a suitable base material, in such a state that vaporisation can be conducted at ambient temperature or under administration of localised heating by a vaporising head. The substance is maintained in

an inactive condition until the belt passes over the vaporising head whereby thermal release is achieved. The belt may be moved to the vaporising head by hand or at a fixed speed by a motor driving feed means through a reduction gear and is taken up by a shaft or spindle. In one embodiment the belt is contained in a cassette to provide a reusable device, the cassette being engaged by drive means and having a suitable aperture for the belt to pass across the vaporising head. None of the vaporisers disclosed are designed or suitable for delivering a predetermined unit dose of powdered solid medicament to a patient.

It has now been found that predetermined doses of a dry powder may be stored in and dispensed from a sheet material having drug-filled depressions in the surface thereof.

This invention provides a flexible sheet material comprising a plurality of discrete depressions in at least one surface thereof, each of the depressions having a depth of about 5 to 500 μm , but less than the thickness of the sheet material, and an opening at the surface of the sheet material of about 10 to 500 μm across, a substantial number of the depressions being at least partially filled with micronized medicament, and the area of the surface of the sheet material between the depressions being substantially free of micronized medicament. Preferably the sheet material will be in the form of an elongate strip or tape.

The sheet material of the invention is a convenient medicament-carrying substrate which allows for aerosolization of the medicament in a relatively deagglomerated state so that such may be administered by inhalation. A variety of means may be employed to aerosolize the medicament including application of an impaction force on the back-side of the sheet material. The sheet material of the invention is particularly useful with medicaments having high potency for either local treatment of, for example, the lung or systemic treatment.

The invention will be better understood by reference to the following drawings wherein:

FIG. 1 is a photograph of the blank sheet without powder contained in the depressions thereof;

FIG. 2 is a partial enlarged sectional view of FIG. 1;

FIG. 3 is a cross-sectional view of a schematic of a sheet with powder contained in the depressions thereof;

FIG. 4 is a photograph of the top plan of the sheet with powder having been applied and generally removed between depressions;

FIG. 5 is a partial enlarged view of FIG. 4;

FIG. 6 is a photograph of the top plan of the sheet with powder having been removed more rigorously by an additional treatment from the

top surface between the depressions;
 FIG. 7 is a partial enlarged view of FIG. 6;
 FIG. 8 is a photograph of the sheet from which powder has been aerosolized by impaction on the back-side of the sheet; and
 FIG. 9 is a schematic of a device for applying powder to the sheet.

As illustrated in FIGS. 1 and 2 flexible sheet material 10 comprises a substantially regular array of depressions or microdimples 12 formed in the top surface of a layer of polymeric material 14. Depressions 12 are generally truncated cones in the illustrated embodiment, but may alternatively be of any suitable configuration for holding micronized medicament including generally truncated pyramids, partial hemispheres and tetrahedrons and other geometric configurations as well as non-geometric configurations. Presently preferred depressions have a sidewall angle of about 15-20° to the vertical. The array of depressions may take any form or pattern and need not be regular (i.e., the array may be irregular in appearance).

The depressions generally have a depth of about 5 to 500 μm and an opening at the surface of the sheet material of about 10 to 500 μm across with respect to the major axis of the opening. In the case of the depressions having generally circular openings such as truncated cones or partial hemispheres, for example, the major axis discussed above is, in fact, the diameter of the circular opening. Preferred depressions have a depth of about 5 to 150 μm and an opening (e.g., diameter in the case of truncated cones or partial hemispheres or the like) at the surface of the sheet material of about 50 to 200 μm. The depressions generally will be spaced about 20 to 2000 μm, preferably about 50 to 200 μm, from one another. Preferably the depressions will number from about 500 to 15,000 per cm² of the sheet material. The volume of each depression and the spacing or number of the depressions will depend upon the potency of the medicament and the area of the sheet material intended to represent a single dose of the medicament. Preferably, the sheet material will have a substantially uniform depression volume per unit area.

As illustrated in FIG. 3 sheet material 10 may further comprise a support layer of paper 16. The layer of polymeric material 14 has been laminated or melt-bonded to or extruded onto the support layer. Other support layers may be formed of non-wovens or polymers such as polyester.

The layer of polymeric material 14 may comprise any suitable polymer such as polyethylene, polypropylene, polyester, polytetrafluoroethylene and cellulose. Polyethylene is preferred. The layer of polymeric material will be typically about 25 to 1000 μm in thickness.

The sheet material may be formed of a single material such as polypropylene. The support layer is not required in such an embodiment since the sheet material even without the support layer will exhibit sufficient integrity and durability.

A preferred sheet material 10 is prepared using polyethylene-coated kraft paper available from Schoeller Company.

The depressions should have a depth such that they do not form pores extending through the entire thickness of the sheet material.

FIGS. 4 and 5 illustrate sheet material 10 after coating of the top surface of the sheet material with micronized drug 58 followed by general removal of excess drug. The bristles of a camel hair brush were dipped into micronized drug then brushed back and forth across the top surface of the sheet material 10 in order to fill the depressions 12 with micronized drug 58. The same brush was then used to brush away obvious portions of excess drug from areas of the top surface between the depressions 12.

FIGS. 6 and 7 illustrate sheet material 10 after micronized drug has been removed more rigorously from the top surface of the sheet material in the areas of the top surface between the depressions 12. Sheet material 10 was coated with micronized drug and obvious portions of excess drug were removed as described for FIGS. 4 and 5. The top surface of the sheet material 10, now loaded with micronized drug 58, was scraped, first in one direction and then in the opposite direction, e.g., from left to right and then from right to left, with the edge of a razor blade held at approximately a 45 degree angle with respect to the top surface. A silicone rubber mat was then laid on the top surface of the sheet material 10 and contact between the mat and the top surface of the sheet material was provided by rolling the mat with a hand roller first in one direction then in the direction perpendicular to the first, e.g., from left to right then from top to bottom.

The coating process in respect of FIGS. 4-7 was performed by hand. Alternatively, the coating process may be performed using a device of a type illustrated in FIG. 9 which will be discussed in greater detail below.

FIG. 8 illustrates an area of the sheet material 10 after micronized drug contained in the depressions 12 has been aerosolized by application of an impaction force (via a spring leaf driven hammer) upon the back-side of a support upon which sheet material was placed.

The coating device 50 illustrated in FIG. 9 comprises rollers 52 and 54 about which a closed loop of sheet material 56 travels. Micronized drug 58 contained in powder feed hopper 60 passes through vibratory feed 62 onto sheet material 56.

Driven rollers 64 and 66 assist in spreading micronized drug 58 out over the surface of sheet material 56. A portion of the surface of driven roller 64 may be flattened to help prevent build-up of micronized drug 58 behind it.

Curved slats 68 function to smear the micronized drug 58 out over the surface of sheet material 56. Stainless steel blade 70 and acetate scraper blades 72 and 74 serve to remove the excess micronized drug 58 which is not contained within the depressions on the top-side of sheet material 56. It is preferred that a major portion of the micronized medicament originally filled into the depressions remain after the top surface of the sheet material has been scraped to remove the residual medicament contained on the surface of the sheet material between the depressions.

Sheet material 56 which is coated using device 50 is then preferably rolled between two sheets of silicone rubber using a plastic roller (not illustrated). The silicone rubber, since it has a high affinity for surface particles, removes most of the residual micronized drug not contained within the depressions but instead situated on the top surface of the sheet material between the depressions as well as on the back-side of the sheet material. Alternatively, a thin polymeric film such as that available under the trade designation Saran™ from The Dow Chemical Company may be used to remove residual particles through attraction resulting from their static charge.

While not wishing to be bound to any particular theory, it is believed that the micronized medicament is held within the depressions by a combination of electrostatic attraction, Van der Waals forces, physical attraction and, depending upon the configuration of the depression itself, mechanical binding or wedging.

As the packing density of the micronized medicament in the depressions may have influence on the form and amount of medicament released from the sheet material during the aerosolization process, care should be taken to assure that the packing density remains substantially uniform during the coating process.

The opening and depth dimensions and the spacing of the depressions influence how much micronized medicament the sheet material can carry per unit area for a given degree of compression of the medicament during loading or coating. Further, depression depth may influence the degree to which medicament is released from the sheet material and its relative state of agglomeration or unagglomeration. Using albuterol sulfate with a mean particle size of 1.7 μm and for single impactions of strength appropriate to an inhaler on areas of about 2 to 10 cm^2 of sheet material (see discussion below for disclosure of a device which may be

used) the following was observed. The percentage of medicament retained on the sheet material or tape decreases as depression depth increases, this being about 95% at 14 μm , about 60% at 28 μm and about 35% at 45 μm . Further, the respirable fraction (i.e., the percentage of drug which is in particles of aerodynamic diameter of equal to or less than about 6.4 μm) similarly decreases as depression depth increases, this being about 65% at 14 μm , about 30% at 28 μm and about 10% at 37 μm . These two trends result in the proportion of total medicament released in particles of respirable size remaining generally similar for the depression depths studied (this being about 5 to 15% of total medicament).

Depressions 12 may be formed in the sheet material 10 by any suitable technique such as micro-imprinting using a photolithographically-patterned magnesium alloy plate or other micro-machined plate. Other conventional techniques which may be used are optical imaging or laser imaging.

As an illustrative example a sheet material according to the present invention has been prepared using a photolithographically produced etched magnesium alloy master plate having an array of pyramidal-shaped protuberances numbering about 1550 per cm^2 wound about a steel roller. The roller was heated to about 225 °F. using oil. The polyethylene surface of polyethylene-coated kraft paper (commercially available from Schoeller Company) was pressed against the surface with a rubber or steel nip roll, also heated with oil and hydraulically pressurized against the patterned roll. The force will typically be about 5×10^{-3} pounds (2.3×10^{-3} kg) per depression.

The sheet material having depressions therein may be prepared in any convenient width followed by slitting if desired to provide, for example, an elongate strip or tape. Preferably, the ratio of length:width is greater than 5:1, more preferably greater than 10:1 and most preferably between 100:1 and 1000:1. Preferably the tape will have a width of about 0.5 to 3 cm and more preferably about 1 to 2 cm.

The sheet material of the invention is particularly suited for delivering medicaments for inhalation by a patient. The sheet material preferably will provide regular release of the medicament when exposed to the force used to aerosolize the medicament. In a preferred embodiment of an aerosol device, the micronized medicament is aerosolized in an unagglomerated state by impaction on the back-side of the sheet material. Suitable devices employing means other than impaction to aerosolize the medicament from the sheet material are also disclosed in said application. The sheet material will be preferably in the form of a tape

which is contained within a cassette and is driven by a spiked idler with the tape containing appropriate apertures or is more preferably driven using a belt as described in said application.

Suitable medicaments for use in the invention include any drug or drugs which may be administered by inhalation which is a solid or may be incorporated in a solid carrier. Suitable drugs include those for the treatment of respiratory disorders, e.g., bronchodilators, corticosteroids and drugs for the prophylaxis of asthma. Other drugs such as anorectics, anti-depressants, anti-hypertensive agents, anti-neoplastic agents, anti-cholinergic agents, dopaminergic agents, narcotic analgesics, beta-adrenergic blocking agents, prostaglandins, sympathomimetics, tranquilizers, steroids, vitamins and sex hormones may be employed.

It is preferred that the medicament employed exhibit a potency which permits a single dose to be loaded onto the sheet material in an area of less than about 25 cm² and preferably less than about 5 cm². More preferred is a sheet material containing a drug in such a manner and of such a type that between 0.25 and 2.25 cm², most preferably between 0.5 and 2.0 cm², of the sheet material will contain a single dose when used in a device. Stated differently, given that a sheet material of the invention may conveniently carry between about 10 and 150 µg of medicament per cm², the potency of the medicament will preferably be such that a single dose may be carried on the above-stated 0.25 to 2.25 cm² of sheet material.

Exemplary drugs which may be employed in the practice of this invention include:

Salbutamol, terbutaline, rimeterol, fenoterol, pirbuterol, reproterol, adrenaline, isoprenaline, ociprenaline, ipratropium, beclomethasone, betamethasone, budesonide, disodium cromoglycate, nedocromil sodium, ergotamine, salmeterol, fluticasone, formoterol, insulin, atropine, prednisolone, benzphetamine, chlorphentermine, amitriptyline, imipramine, clonidine, actinomycin c, bromocriptine, buprenorphine, propranolol, lacticortone, hydrocortisone, fluocinolone, triamcinolone, dinoprost, xylometazoline, diazepam, lorazepam, folic acid, nicotinamide, clenbuterol, bitolterol, ethinyloestradiol, levonorgestrel and pharmaceutically acceptable salts thereof such as salbutamol sulfate, isoprenaline sulfate, pirbuterol acetate and pirbuterol hydrochloride, to name only a few.

The powdered medicament may be finely micronised by repeated stepwise millings or a closed loop milling system and preferably is in the particle size range of 1 to 10 µm. The medicament may comprise one or more drugs, having one or more particulate forms and may include one or more physiologically acceptable or inert excipients.

While the micronized medicament is generally well held in the depressions without any binders or other excipients, the top surface of the sheet material may be sealed by, for example, a thin polymeric sheet or laminated multilayer sheet to provide additional protection. That polymeric sheet could be removed just prior to the aerosolization step. Additionally or alternatively, storing the sheet material in a rolled-state will in effect seal the top of the depressions through contact with the back-side of the sheet material itself in the next winding of the roll.

Particularly in the case of employment of medicaments which are sensitive to moisture, it may be desirable to incorporate a dessicant material in the sheet material such as in the polymeric material in which the depressions may be formed.

Further, inorganic salts or well-dispersed conductive materials may also be incorporated into the sheet material to lessen any static charge which may build up on the sheet material.

Claims

**Claims for the following Contracting States :
BE, CH, LI, DE, DK, FR, GB, IT, NL, SE**

1. A flexible sheet material comprising a plurality of discrete depressions in at least one surface thereof, each of said depressions having a depth of about 5 to 500 µm, but less than the thickness of said sheet material, and an opening at the surface of said sheet of about 10 to 500 µm across, a substantial number of said depressions being at least partially filled with micronized medicament, and the area of said surface between said depressions being substantially free of said micronized medicament.
2. A flexible sheet material according to Claim 1, comprising a polymeric layer in which said depressions are made.
3. A flexible sheet material according to Claim 2, wherein said polymeric layer comprises a polymer selected from the group consisting of a polyethylene, a polypropylene, a polyester, a polytetrafluoroethylene and a cellulose.
4. A flexible sheet material according to Claim 2, wherein said polymeric layer is laminated or melt-bonded to or extruded onto a support layer.
5. A flexible sheet material according to Claim 4, wherein said support layer is selected from the group consisting of a non-woven material, a woven material and a metallized layer.

6. A flexible sheet material according to Claim 5, wherein said support layer is a "kraft" paper.
 7. A flexible sheet material according to Claim 1, wherein said medicament is selected from the group consisting of an antiallergic, a bronchodilator, an antihistamine, a steroid and a mixture of two or more of any of the foregoing.
 8. A flexible sheet material according to Claim 7, wherein said medicament is selected from the group consisting of albuterol, albuterol sulfate, pirbuterol acetate, pirbuterol hydrochloride, beclomethasone dipropionate, disodium cromoglycate, isoproterenol hydrochloride, isoproterenol sulfate, phenylephrine bitartrate, phenylephrine hydrochloride, epinephrine bitartrate and a mixture of two or more of the foregoing.
 9. A flexible sheet material according to Claim 1, wherein a substantial number of said recesses contain a physiologically acceptable inert excipient in addition to said medicament.
 10. A flexible sheet material according to Claim 1, wherein said depressions have a depth of about 5 to 150 μm and an opening at the surface of said sheet material of about 50 to 200 μm across.
 11. A flexible sheet material according to Claim 1, wherein said depressions number about 500 to 15,000 per cm^2 of said sheet material.
 12. A flexible sheet material according to Claim 1, wherein said depressions are configured in a substantially regular array.
 13. A flexible sheet material according to Claim 1, having a substantially uniform depression volume per unit area.
 14. A flexible sheet material according to Claim 1, wherein said depressions are of a configuration selected from truncated cones, truncated pyramids, partial hemispheres and tetrahedrons.
 15. A flexible sheet material according to Claim 1, wherein a substantial number of said depressions are filled to a controlled depth thereof.
 16. A flexible sheet material according to Claim 1, wherein a substantial number of said depressions are substantially filled with a known volume of medicament per unit area of said sheet material.
 17. A flexible sheet material according to Claim 16, wherein an area of about 0.1 to 25 cm^2 of said sheet material corresponds to a single dose of said medicament when administered by inhalation.
 18. A flexible sheet material according to Claim 1 in the form of a tape.
 19. An article comprising a flexible sheet material according to Claim 16 wound on a spool or in the form of a roll.
 20. A flexible sheet material according to Claim 1, wherein said medicament may be aerosolized from said depressions in a substantially deagglomerated state for inhalation by a patient.
 21. A cassette comprising a housing, a sheet material according to Claim 1 in the form of a rolled tape, and a tape advance control mechanism to provide uniform tape advance.
 22. A flexible sheet material according to Claim 1, wherein said depressions are formed by an imprinting process comprising pressing the sheet material against a master surface bearing protuberances of appropriate size and shape to form the depressions, said process optionally involving heating of said sheet material to a temperature less than about the melting point of any polymeric layer in which said depressions are being made.
- Claims for the following Contracting State : ES**
1. A process of preparing a medicament carrying substrate which comprises providing a flexible sheet material comprising a plurality of discrete depressions in at least one surface thereof, each of said depressions having a depth of about 5 to 500 μm , but less than the thickness of said sheet material, and an opening at the surface of said sheet of about 10 to 500 μm across, and at least partially filling a substantial number of said depressions with micronized medicament such that the area of said surface between said depression being substantially free of said micronized medicament.
 2. A process as claimed in Claim 1 in which the flexible sheet material comprising a polymeric layer in which said depressions are made.
 3. A process as claimed in Claim 2 in which the polymeric layer comprises a polymer selected from a polyethylene, a polypropylene, a polyester, a polytetrafluoroethylene and a cellulose.

4. A process as claimed in Claim 2 or Claim 3 in which the polymeric layer is laminated or melt-bonded to or extruded onto a support layer.
5. A process as claimed in Claim 4 in which the support layer is selected from a non-woven material, a woven material and a metallized layer.
6. A process as claimed in Claim 5 in which the support layer is a "kraft" paper.
7. A process as claimed in any preceding Claim in which the medicament is selected from an antiallergic, a bronchodilator, an antihistamine, a steroid and a mixture of two or more of any of the foregoing.
8. A process as claimed in Claim 7 in which the medicament is selected from albuterol, albuterol sulfate, pirbuterol acetate, pirbuterol hydrochloride, beclomethasone dipropionate, disodium cromoglycate, isoproterenol hydrochloride, isoproterenol sulfate, phenylephrine bitartrate, phenylephrine hydrochloride, epinephrine bitartrate and a mixture of two or more of the foregoing.
9. A process as claimed in any preceding Claim which comprises introducing a physiologically acceptable inert excipient in addition to said medicament into a substantial number of said recesses.
10. A process as claimed in any preceding Claim in which the depressions have a depth of about 5 to 150 μm and an opening at the surface of said sheet material of about 50 to 200 μm across.
11. A process as claimed in any preceding Claim in which the depressions number about 500 to 15,000 per cm^2 of said sheet material.
12. A process as claimed in any preceding Claim in which the depressions are configured in a substantially regular array.
13. A process as claimed in any preceding Claim in which the sheet material has a substantially uniform depression volume per unit area.
14. A process as claimed in any preceding Claim in which the depressions are of a configuration selected from truncated cones, truncated pyramids, partial hemispheres and tetrahedrons.
15. A process as claimed in any preceding Claim in which a substantial number of said depressions are filled to a controlled depth thereof.
16. A process as claimed in any preceding Claim in which a substantial number of said depressions are substantially filled with a known volume of medicament per unit area of said sheet material.
17. A process as claimed in Claim 16 in which an area of about 0.1 to 25 cm^2 of said sheet material corresponds to a single dose of said medicament when administered by inhalation.
18. A process as claimed in any preceding Claim in which the sheet material is in the form of a tape.
19. A process as claimed in any preceding Claim comprising the additional steps of winding the sheet material on a spool or in the form of a roll.
20. A process as claimed in any preceding Claim in which the medicament may be aerosolized from said depressions in a substantially deagglomerated state for inhalation by a patient.
21. A process as claimed in Claim 19 comprising the additional step of introducing the rolled tape into a cassette comprising a housing and a tape advance control mechanism to provide uniform tape advance.
22. A process as claimed in any preceding Claim in which the depressions are formed by an imprinting process comprising pressing the sheet material against a master surface bearing protuberances of appropriate size and shape to form the depressions, said process optionally involving heating of said sheet material to a temperature less than about the melting point of any polymeric layer in which said depressions are being made.
23. A flexible sheet material comprising a plurality of discrete depressions in at least one surface thereof, each of said depressions having a depth of about 5 to 500 μm , but less than the thickness of said sheet material, and an opening at the surface of said sheet of about 10 to 500 μm across, and at least partially filling a substantial number of said depressions with micronized medicament such that the area of said surface between said depression being substantially free of said micronized medicament.

24. A flexible sheet material according to Claim 23, comprising a polymeric layer in which said depressions are made.
25. A flexible sheet material according to Claim 24 wherein said polymeric layer comprises a polymer selected from a polyethylene, a polypropylene, a polyester, a polytetrafluoroethylene and a cellulose.
26. A flexible sheet material according to Claim 24 wherein said polymeric layer is laminated or melt-bonded to or extruded onto a support layer.
27. A flexible sheet material according to Claim 26 wherein said support layer is selected from a non-woven material, a woven material and a metallized layer.
28. A flexible sheet material according to Claim 27 wherein said support layer is a "kraft" paper.
29. A flexible sheet material according to Claim 24 wherein said medicament is selected from the group consisting of an antiallergic, a bronchodilator, an antihistamine, a steroid and a mixture of two or more of any of the foregoing.
30. A flexible sheet material according to Claim 29 wherein said medicament is selected from the group consisting of albuterol, albuterol sulfate, pirbuterol acetate, pirbuterol hydrochloride, beclomethasone dipropionate, disodium cromoglycate, isoproterenol hydrochloride, isoproterenol sulfate, phenylephrine bitartrate, phenylephrine hydrochloride, epinephrine bitartrate and a mixture of two or more of the foregoing.
31. A flexible sheet material according to Claim 24 wherein a substantial number of said recesses contain a physiologically acceptable inert excipient in addition to said medicament.
32. A flexible sheet material according to Claim 24 wherein said depressions have a depth of about 5 to 150 μm and an opening at the surface of said sheet material of about 50 to 200 μm across.
33. A flexible sheet material according to Claim 24 wherein said depressions number about 500 to 15,000 per cm^2 of said sheet material.
34. A flexible sheet material according to Claim 24 wherein said depressions are configured in a substantially regular array.
35. A flexible sheet material according to Claim 24 having a substantially uniform depression volume per unit area.
36. A flexible sheet material according to Claim 24 wherein said depressions are of a configuration selected from truncated cones, truncated pyramids, partial hemispheres and tetrahedrons.
37. A flexible sheet material according to Claim 24 wherein a substantial number of said depressions are filled to a controlled depth thereof.
38. A flexible sheet material according to Claim 24 wherein a substantial number of said depressions are substantially filled with a known volume of medicament per unit area of said sheet material.
39. A flexible sheet material according to Claim 38 wherein an area of about 0.1 to 25 cm^2 of said sheet material corresponds to a single dose of said medicament when administered by inhalation.
40. A flexible sheet material according to Claim 24 in the form of a tape.
41. An article comprising a flexible sheet material according to Claim 38 wound on a spool or in the form of a roll.
42. A flexible sheet material according to Claim 24 wherein said medicament may be aerosolized from said depressions in a substantially deagglomerated state for inhalation by a patient.
43. A cassette comprising a housing, a sheet material according to Claim 24 in the form of a rolled tape, and a tape advance control mechanism to provide uniform tape advance.
44. A flexible sheet material according to Claim 24 wherein said depressions are formed by an imprinting process comprising pressing the sheet material against a master surface bearing protuberances of appropriate size and shape to form the depressions, said process optionally involving heating of said sheet material to a temperature less than about the melting point of any polymeric layer in which said depressions are being made.

Patentansprüche

**Patentansprüche für folgende Vertragsstaaten
: BE, CH, LI, DE, DK, FR, GB, IT, NL, SE**

1. Flexibles Folienmaterial, umfassend eine Vielzahl von einzelnen Vertiefungen in mindestens einer ihrer Oberflächen, wobei jede der Vertiefungen eine Tiefe von etwa 5 bis 500 μm , aber weniger als die Dicke des Folienmaterials, und eine Öffnung auf der Oberfläche der Folie mit einem Durchmesser von etwa 10 bis 500 μm aufweist, wobei eine wesentliche Anzahl der Vertiefungen mindestens teilweise mit einem mikronisierten Arzneimittel gefüllt ist und die Fläche der Oberfläche zwischen den Vertiefungen im wesentlichen frei von mikronisiertem Arzneimittel ist. 5 10 15
2. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 1, umfassend eine Polymerschicht, das die Vertiefungen aufweist. 20
3. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 2, wobei die Polymerschicht ein Polymer umfaßt, das aus der Gruppe Polyethylen, Polypropylen, Polyester, Polytetrafluorethylen und Zellulose ausgewählt ist. 25
4. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 2, wobei die Polymerschicht auf eine Trägerschicht laminiert, schmelzgebunden oder extrudiert ist. 30
5. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 4, wobei die Trägerschicht aus einem Nicht-Gewebe-Material, einem Gewebe-Material und einer metallisierten Schicht ausgewählt ist. 35
6. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 5, wobei die Trägerschicht ein "Kraft"-Papier ist. 40
7. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 1, wobei das Arzneimittel aus einem Antiallergen, einem bronchienerweiternden Mittel, einem Antihistamin, einem Steroid und einem Gemisch zweier oder mehrerer der Vorhergenannten ausgewählt ist. 45
8. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 7, wobei das Arzneimittel aus Albuterol, Albuterolsulfat, Pirbuterolacetat, Pirbuterolhydrochlorid, Beclomethasondipropionat, Dinatriumchromoglycat, Isoproterenolhydrochlorid, Isoproterenolsulfat, Phenylephrinbitartrat, Phenylephrinhydrochlorid, Epinephrinbitartrat und einem Gemisch zweier oder mehrerer der Vorhergenannten ausgewählt ist. 50 55
9. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 1, wobei eine wesentliche Anzahl der Vertiefungen zusätzlich zum Arzneimittel einen physiologisch verträglichen inerten Exzipienten enthält.
10. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 1, wobei die Vertiefungen eine Tiefe von etwa 5 bis 150 μm und an der Oberfläche des Folienmaterials eine Öffnung von etwa 50 bis 200 μm Durchmesser haben.
11. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 1, wobei die Anzahl der Vertiefungen etwa 500 bis 15.000 pro cm^2 Folienmaterial beträgt.
12. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 1, wobei die Vertiefungen in einer im wesentlichen regelmäßigen Anordnung angeordnet sind.
13. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 1 mit im wesentlichen gleichförmigen Volumen der Vertiefungen pro Einheitsfläche.
14. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 1, wobei die Vertiefungen die Form von Kegelstümpfen, Pyramidenstümpfen, Halbkugelsegmenten oder Tetraedern, haben.
15. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 1, wobei eine wesentliche Anzahl der Vertiefungen bis zu einer kontrollierten Tiefe gefüllt ist.
16. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 1, bei dem eine wesentliche Anzahl der Vertiefungen im wesentlichen mit einem bekannten Volumen Arzneimittel pro Einheitsfläche des Folienmaterials gefüllt ist.
17. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 16, wobei eine Fläche von etwa 0,1 bis 25 cm^2 des Folienmaterials einer Einzeldosis des Arzneimittels entspricht, wenn es durch Inhalation verabreicht wird.
18. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 1 in Form eines Bands.
19. Artikel, umfassend ein auf eine Spule gewickeltes oder gerolltes flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 16.
20. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 1, wobei das Arzneimittel aus den Vertiefungen in einem im wesentlichen nicht agglomerierten Zustand zur Inhalation durch einen Patienten aerosolisiert werden kann.

21. Kassette, umfassend eine Hülle, ein Folienmaterial gemäß Anspruch 1 in Form eines gerollten Bands und einen Mechanismus zur Kontrolle des Bandvorschubs, um gleichmäßigen Bandvorschub zu gewährleisten.

5

22. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 1, wobei die Vertiefungen durch ein Prägeverfahren hergestellt werden, das das Pressen des Folienmaterials gegen eine Matrizen-Oberfläche mit Vorsprüngen in geeigneter Größe und Form umfaßt, wobei die Vertiefungen hergestellt werden, und wobei das Verfahren gegebenenfalls das Erwärmen des Folienmaterials auf eine Temperatur unterhalb etwa des Schmelzpunkts der Polymerschicht, in die die Vertiefungen geprägt werden, umfaßt.

10

15

Patentansprüche für folgenden Vertragsstaat : ES

20

1. Verfahren zur Herstellung eines arzneimittelhaltigen Substrats, das das Zurverfügungstellen eines flexiblen Folienmaterials, umfassend eine Vielzahl einzelner Vertiefungen in mindestens einer seiner Oberflächen, die jeweils eine Tiefe von 5 bis 500 µm, aber weniger als die Dicke des Folienmaterials und eine Öffnung auf der Oberfläche der Folie mit einem Durchmesser von etwa 10 bis 500 µm haben und mindestens teilweises Befüllen einer wesentlichen Anzahl der Vertiefungen mit mikronisiertem Arzneimittel umfaßt, so daß die Fläche der Oberfläche zwischen den Vertiefungen im wesentlichen frei von mikronisiertem Arzneimittel ist.

25

30

35

2. Verfahren gemäß Anspruch 1, wobei das flexible Folienmaterial eine Polymerschicht umfaßt, in die die Vertiefungen gemacht sind.

40

3. Verfahren gemäß Anspruch 2, wobei die Polymerschicht ein Polymer umfaßt, das aus Polyethylen, Polypropylen, Polyester, Polytetrafluorethylen oder Zellulose ausgewählt ist.

45

4. Verfahren gemäß Anspruch 2 oder Anspruch 3, wobei die Polymerschicht auf eine Trägerschicht laminiert, schmelzgebunden oder extrudiert ist.

50

5. Verfahren gemäß Anspruch 4, wobei die Trägerschicht aus einem Nicht-Gewebe-Material, einem Gewebe-Material und einer metallisierten Schicht ausgewählt ist.

55

6. Verfahren gemäß Anspruch 5, wobei die Trägerschicht ein "Kraft"-Papier ist.

7. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Arzneimittel aus einem Antiallergen, einem bronchienerweiternden Mittel, einem Antihistamin, einem Steroid und einem Gemisch zweier oder mehrerer der Vorhergenannten ausgewählt ist.

8. Verfahren gemäß Anspruch 7, wobei das Arzneimittel aus Albuterol, Albuterolsulfat, Pirbuterolacetat, Pirbuterolhydrochlorid, Beclomethasondipropionat, Dinatriumchromoglycat, Isoproterenolhydrochlorid, Isoproterenolsulfat, Phenylephrinbitartrat, Phenylephrinhydrochlorid, Epinephrinbitartrat und einem Gemisch zweier oder mehrerer der Vorhergenannten ausgewählt ist.

9. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, das das Einbringen eines physiologisch verträglichen inerten Exzipienten zusätzlich zum Arzneimittel in eine wesentliche Anzahl der Vertiefungen umfaßt.

10. Verfahren gemäß einem der Vorhergehenden Ansprüche, wobei die Vertiefungen eine Tiefe von etwa 5 bis 150 µm und an der Oberfläche des Folienmaterials eine Öffnung von etwa 50 bis 200 µm Durchmesser haben.

11. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Anzahl der Vertiefungen etwa 500 bis 15000 pro cm² Folienmaterial beträgt.

12. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Vertiefungen in einer im wesentlichen regelmäßigen Anordnung angeordnet sind.

13. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Folienmaterial ein im wesentlichen gleichförmiges Volumen der Vertiefungen pro Einheitsfläche hat.

14. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Vertiefungen die Form von Kegelstümpfen, Pyramidenstümpfen, Halbkugelsegmenten oder Tetraedern haben.

15. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei eine wesentliche Anzahl der Vertiefungen bis zu einer kontrollierten Tiefe gefüllt sind.

16. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei eine wesentliche Anzahl der Vertiefungen im wesentlichen mit einem bekannten Volumen Arzneimittel pro Einheitsfläche

che des Folienmaterials gefüllt ist.

17. Verfahren gemäß Anspruch 16, wobei eine Fläche von etwa 0,1 bis 25 cm² des Folienmaterials einer Einzeldosis des Arzneimittels entspricht, wenn es durch Inhalation verabreicht wird. 5
18. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Folienmaterial in Form eines Bands vorliegt. 10
19. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, umfassend die zusätzlichen Schritte des Aufwindens des Folienmaterials auf eine Spule oder in Rollenform. 15
20. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei das Arzneimittel aus den Vertiefungen zur Inhalation durch einen Patienten in einem im wesentlichen nicht agglomerierten Zustand aerosolisiert werden kann. 20
21. Verfahren gemäß Anspruch 19, umfassend den zusätzlichen Schritt, das gerollte Band in eine Kassette, umfassend eine Hülle und einen Kontrollmechanismus für den Bandvorschub, um gleichmäßigen Bandvorlauf zu gewährleisten, einzubringen. 25
22. Verfahren gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Vertiefungen durch ein Prägeverfahren hergestellt werden, der das Pressen des Folienmaterials gegen eine Matrizen-Oberfläche mit Vorsprüngen in geeigneter Größe und Form, umfaßt, wobei die Vertiefungen hergestellt werden, und das Verfahren gegebenenfalls Erwärmen des Folienmaterials auf eine Temperatur unterhalb etwa des Schmelzpunktes der Polymerschicht, in die die Vertiefungen geprägt werden, umfaßt. 30
23. Flexibles Folienmaterial, umfassend eine Vielzahl von einzelnen Vertiefungen in mindestens einer ihrer Oberflächen, wobei jede der Vertiefungen eine Tiefe von etwa 5 bis 500 µm, aber weniger als die Dicke des Folienmaterials, und eine Öffnung auf der Oberfläche der Folie mit einem Durchmesser von etwa 10 bis 500 µm aufweist, wobei eine wesentliche Anzahl der Vertiefungen mindestens teilweise mit einem mikronisierten Arzneimittel gefüllt ist und die Fläche zwischen den Vertiefungen im wesentlichen frei von mikronisiertem Arzneimittel ist. 35
24. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 23, umfassend eine Polymerschicht, in die die Vertiefungen geprägt wurden. 40

25. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 24, wobei die Polymerschicht ein Polymer umfaßt, das aus der Gruppe Polyethylen, Polypropylen, Polyester, Polytetrafluorethylen und Zellulose ausgewählt ist. 45
26. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 24, wobei die Polymerschicht auf eine Trägerschicht laminiert, schmelzgebunden oder extrudiert ist. 50
27. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 26, wobei die Trägerschicht aus einem Nicht-Gewebe-Material, einem Gewebe-Material und einer metallisierten Schicht ausgewählt ist. 55
28. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 27, wobei die Trägerschicht ein "Kraft"-Papier ist.
29. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 24, wobei das Arzneimittel aus einem Antiallergen, einem bronchienerweiternden Mittel, einem Antihistamin, einem Steroid und einem Gemisch zweier oder mehrerer der Vorhergenannten ausgewählt ist.
30. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 29, wobei das Arzneimittel aus Albuterol, Albuterolsulfat, Pirbuterolacetat, Pirbuterolhydrochlorid, Beclomethasondipropionat, Dinatriumchromoglycat, Isoproterenolhydrochlorid, Isoproterenolsulfat, Phenylephrinbitartrat, Phenylephrinhydrochlorid, Epinephrinbitartrat und einem Gemisch zweier oder mehrerer der Vorhergenannten ausgewählt ist.
31. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 24, wobei eine wesentliche Anzahl der Vertiefungen zusätzlich zum Arzneimittel einen physiologisch verträglichen inerten Exzipienten enthält.
32. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 24, wobei die Vertiefungen eine Tiefe von etwa 5 bis 150 µm und an der Oberfläche des Folienmaterials eine Öffnung von etwa 50 bis 200 µm Durchmesser haben.
33. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 24, wobei die Anzahl der Vertiefungen etwa 500 bis 15000 pro cm² Folienmaterial beträgt.
34. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 24, wobei die Vertiefungen in einer im wesentlichen regelmäßigen Anordnung angeordnet sind.

35. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 24 mit im wesentlichen gleichförmigen Volumen der Vertiefungen pro Einheitsfläche.
36. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 24, wobei die Vertiefungen die Form von Kegelstümpfen, Pyramidenstümpfen, Halbkugelsegmenten oder Tetraedern, haben. 5
37. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 24, wobei eine wesentliche Anzahl der Vertiefungen bis zu einer kontrollierten Tiefe gefüllt ist. 10
38. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 24, bei eine wesentliche Anzahl der Vertiefungen im wesentlichen mit einem bekannten Volumen Arzneimittel pro Einheitsfläche des Folienmaterials gefüllt ist. 15
39. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 38, wobei eine Fläche von etwa 0,1 bis 25 cm² des Folienmaterials einer Einzeldosis des Arzneimittels entspricht, wenn es durch Inhalation verabreicht wird. 20
40. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 24 in Form eines Bands. 25
41. Artikel, umfassend ein auf eine Spule gewickeltes oder gerolltes flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 38. 30
42. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 24, wobei das Arzneimittel aus den Vertiefungen in einem im wesentlichen nicht agglomerierten Zustand zur Inhalation durch einen Patienten aerosolisiert werden kann. 35
43. Kassette, umfassend eine Hülle, ein Folienmaterial gemäß Anspruch 24 in Form eines gerollten Bands und einen Mechanismus zur Kontrolle des Bandvorschubs, um gleichmäßigen Bandvorschub zu gewährleisten. 40
44. Flexibles Folienmaterial gemäß Anspruch 24, wobei die Vertiefungen durch ein Prägeverfahren hergestellt werden, das das Pressen des Folienmaterials gegen eine Matrizen-Oberfläche mit Vorsprüngen in geeigneter Größe und Form, wobei die Vertiefungen hergestellt werden, umfaßt, und das Verfahren gegebenenfalls das Erwärmen des Folienmaterials auf eine Temperatur unterhalb etwa des Schmelzpunkts der Polymerschicht, in die die Vertiefungen geprägt werden, umfaßt. 45
50
55

Revendications

Revendications pour les Etats contractants suivants : BE, CH, LI, DE, DK, FR, GB, IT, NL, SE

1. Matière en feuille flexible comprenant une pluralité de dépressions distinctes dans au moins une de ses surfaces, chacune de ces dépressions ayant une profondeur d'environ 5 à 500 µm mais inférieure à l'épaisseur de la matière en feuille susdite, et une ouverture à la surface de ladite feuille d'environ 10 à 500 µm de largeur, un nombre important de ces dépressions étant au moins partiellement remplies de médicament micronisé et l'aire de ladite surface entre les dépressions étant sensiblement exempte de ce médicament micronisé.
2. Matière en feuille flexible suivant la revendication 1, comprenant une couche polymérique dans laquelle les dépressions sont faites.
3. Matière en feuille flexible suivant la revendication 2, dans laquelle la couche polymérique comprend un polymère choisi dans le groupe comprenant un polyéthylène, un polypropylène, un polyester, un polytétrafluoroéthylène et une cellulose.
4. Matière en feuille flexible suivant la revendication 2, dans laquelle la couche polymérique est stratifiée ou liée en phase fondue ou extrudée sur une couche formant support.
5. Matière en feuille flexible suivant la revendication 4, dans laquelle la couche de support est choisie dans le groupe comprenant une matière non tissée, une matière tissée et une couche métallisée.
6. Matière en feuille flexible suivant la revendication 5, dans laquelle la couche de support est un papier "kraft".
7. Matière en feuille flexible suivant la revendication 1, dans laquelle le médicament est choisi dans le groupe comprenant un antiallergique, un bronchodilatateur, une antihistamine, un stéroïde et un mélange de deux ou plusieurs de ces médicaments.
8. Matière en feuille flexible suivant la revendication 7, dans laquelle le médicament est choisi dans le groupe comprenant l'albutérol, le sulfate d'albutérol, l'acétate de pirbutérol, le chlorhydrate de pirbutérol, le dipropionate de béclo méthasone, le cromoglycate disodique, le chlorhydrate d'isoprotérénol, le sulfate d'isoprotérénol, le bitartrate de phényléphrine, le

chlorhydrate de phényléphrine, le bitartrate d'épinéphrine et un mélange de deux ou plusieurs de ces médicaments.

9. Matière en feuille flexible suivant la revendication 1, dans laquelle un nombre important de ces évidements contient un excipient inerte physiologiquement acceptable en plus du médicament susdit. 5
10. Matière en feuille flexible suivant la revendication 1, dans laquelle les dépressions ont une profondeur d'environ 5 à 150 μm et une ouverture à la surface de la matière en feuille d'environ 50 à 200 μm de largeur. 10 15
11. Matière en feuille flexible suivant la revendication 1, dans laquelle les dépressions se comptent aux alentours de 500 à 15000 par cm^2 de la matière en feuille susdite. 20
12. Matière en feuille flexible suivant la revendication 1, dans laquelle les dépressions sont configurées en une rangée sensiblement régulière. 25
13. Matière en feuille flexible suivant la revendication 1, comportant un volume de dépression sensiblement uniforme par aire unitaire. 30
14. Matière en feuille flexible suivant la revendication 1, dans laquelle les dépressions sont d'une configuration choisie parmi les cônes tronqués, les pyramides tronquées, les hémisphères partiels et les tétraèdres. 35
15. Matière en feuille flexible suivant la revendication 1, dans laquelle un nombre important des dépressions susdites sont remplies à une profondeur contrôlée. 40
16. Matière en feuille flexible suivant la revendication 1, dans laquelle un nombre important de ces dépressions sont essentiellement remplies d'un volume connu de médicament par aire unitaire de la matière en feuille. 45
17. Matière en feuille flexible suivant la revendication 16, dans laquelle une aire d'environ 0,1 à 25 cm^2 de la matière en feuille susdite correspond à une simple dose dudit médicament lorsque administrée par inhalation. 50
18. Matière en feuille flexible suivant la revendication 1, sous la forme d'un ruban. 55
19. Article comprenant une matière en feuille flexible suivant la revendication 16, enroulée sur

une bobine ou sous la forme d'un rouleau.

20. Matière en feuille flexible suivant la revendication 1, dans laquelle le médicament peut être amené sous la forme d'un aérosol à partir des dépressions précitées en un état essentiellement désaggloméré pour l'inhalation par un patient.
21. Cassette comprenant un boîtier, une matière en feuille suivant la revendication 1 sous la forme d'un ruban enroulé et un mécanisme de commande de progression de ruban pour obtenir une progression de ruban uniforme.
22. Matière en feuille flexible suivant la revendication 1, dans laquelle les dépressions sont formées par un procédé d'impression comprenant la compression de la matière en feuille contre une surface maîtresse comportant des protubérances d'une taille et d'une forme appropriées pour former les dépressions, ledit procédé comprenant éventuellement le chauffage de la matière en feuille à une température inférieure à environ le point de fusion de toute couche polymérique dans laquelle les dépressions sont faites.

Revendications pour l'Etat contractant suivant : ES

1. Procédé de préparation d'un substrat comportant un médicament, qui comprend la formation d'une matière en feuille flexible comprenant une pluralité de dépressions distinctes dans au moins une de ses surfaces, chacune desdites dépressions ayant une profondeur d'environ 5 à 500 μm mais inférieure à l'épaisseur de la matière en feuille susdite, ainsi qu'une ouverture à la surface de ladite feuille d'environ 10 à 500 μm de largeur, et le chargement au moins partiellement d'un nombre important desdites dépressions de médicament micronisé de telle sorte que l'aire de la surface entre les dépressions soit essentiellement exempte dudit médicament micronisé.
2. Procédé suivant la revendication 1, dans lequel la matière en feuille flexible comprend une couche polymérique dans laquelle les dépressions sont faites.
3. Procédé suivant la revendication 2, dans lequel la couche polymérique comprend un polymère choisi parmi un polyéthylène, un polypropylène, un polyester, un polytétrafluoroéthylène et une cellulose.

4. Procédé suivant l'une ou l'autre des revendications 2 et 3, dans lequel la couche polymérique est stratifiée ou liée en phase fondue ou extrudée sur une couche formant support. 5
5. Procédé suivant la revendication 4, dans lequel la couche de Support est choisie parmi une matière non tissée, une matière tissée et une couche métallique. 10
6. Procédé suivant la revendication 5, dans lequel la couche de support est un papier "kraft".
7. Procédé suivant l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel le médicament est choisi parmi un antiallergique, un bronchodilatateur, une antihistamine, un stéroïde et un mélange de deux ou plusieurs desdits médicaments. 15
8. Procédé suivant la revendication 7, dans lequel le médicament est choisi parmi l'albutérol, le sulfate d'albutérol, l'acétate de pirbutérol, le chlorhydrate de pirbutérol, le dipropionate de béclo méthasone, le cromoglycate disodique, le chlorhydrate d'isoprotérénol, le sulfate d'isoprotérénol, le bitartrate de phényléphrine, le chlorhydrate de phényléphrine, le bitartrate d'épinéphrine et un mélange de deux ou plusieurs de ces médicaments. 20
9. Procédé suivant l'une quelconque des revendications précédentes, qui comprend l'introduction d'un excipient inerte physiologiquement acceptable en plus dudit médicament dans un nombre important des évidements précités. 25
10. Procédé suivant l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel les dépressions ont une profondeur d'environ 5 à 150 μm et une ouverture à la surface de la matière en feuille susdite d'environ 50 à 200 μm de largeur. 30
11. Procédé suivant l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel les dépressions se comptent aux alentours de 500 à 15000 par cm^2 de la matière en feuille susdite. 35
12. Procédé suivant l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel les dépressions sont structurées en une rangée sensiblement régulière. 40
13. Procédé suivant l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel la matière en feuille a un volume de dépression sensiblement uniforme par aire unitaire. 45
14. Procédé suivant l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel les dépressions sont d'une configuration choisie parmi les cônes tronqués, les pyramides tronquées, les hémisphères partiels et les tétraèdres. 50
15. Procédé suivant l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel un nombre important desdites dépressions sont remplies à une profondeur contrôlée. 55
16. Procédé suivant l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel un nombre important desdites dépressions sont sensiblement remplies d'un volume connu de médicament par aire unitaire de la matière en feuille susdite.
17. Procédé suivant la revendication 16, dans lequel une aire d'environ 0,1 à 25 cm^2 de la matière en feuille susdite correspond à une simple dose dudit médicament lorsque administrée par inhalation.
18. Procédé suivant l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel la matière en feuille est sous la forme d'un ruban.
19. Procédé suivant l'une quelconque des revendications précédentes, comprenant une étape additionnelle d'enroulement de la matière en feuille sur une bobine ou sous la forme d'un rouleau.
20. Procédé suivant l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel le médicament peut être amené sous la forme d'un aérosol à partir des dépressions susdites en un état essentiellement désaggloméré pour l'inhalation par un patient.
21. Procédé suivant la revendication 19, comprenant l'étape additionnelle d'introduction du ruban roulé dans une cassette comprenant un boîtier et un mécanisme de commande de progression du ruban pour obtenir une progression de ruban uniforme.
22. Procédé suivant l'une quelconque des revendications précédentes, dans lequel les dépressions sont formées par un procédé d'impression comprenant la compression de la matière en feuille contre une surface maîtresse comportant des protubérances d'une taille et d'une forme appropriées pour former des dépressions, le procédé susdit comprenant éventuellement le chauffage de la matière en feuille susdite à une température inférieure à environ

le point de fusion de toute couche polymérique dans laquelle les dépressions sont faites.

23. Matière en feuille flexible comprenant une pluralité de dépressions distinctes dans au moins une de ses surfaces, chacune de ces dépressions ayant une profondeur d'environ 5 à 500 μm mais inférieure à l'épaisseur de la matière en feuille susdite, et une ouverture à la surface de ladite feuille d'environ 10 à 500 μm de largeur, un nombre important de ces dépressions étant au moins partiellement remplies de médicament micronisé et l'aire de ladite surface entre les dépressions étant sensiblement exempte de ce médicament micronisé. 5 10 15
24. Matière en feuille flexible suivant la revendication 23, comprenant une couche polymérique dans laquelle les dépressions sont faites. 20
25. Matière en feuille flexible suivant la revendication 24, dans laquelle la couche polymérique comprend un polymère choisi dans le groupe comprenant un polyéthylène, un polypropylène, un polyester, un polytétrafluoroéthylène et une cellulose. 25
26. Matière en feuille flexible suivant la revendication 24, dans laquelle la couche polymérique est stratifiée ou liée en phase fondue ou extrudée sur une couche formant support. 30
27. Matière en feuille flexible suivant la revendication 26, dans laquelle la couche de support est choisie dans le groupe comprenant une matière non tissée, une matière tissée et une couche métallisée. 35
28. Matière en feuille flexible suivant la revendication 27, dans laquelle la couche de support est un papier "kraft". 40
29. Matière en feuille flexible suivant la revendication 24, dans laquelle le médicament est choisi dans le groupe comprenant un antiallergique, un bronchodilatateur, une antihistamine, un stéroïde et un mélange de deux ou plusieurs de ces médicaments. 45
30. Matière en feuille flexible suivant la revendication 29, dans laquelle le médicament est choisi dans le groupe comprenant l'albutérol, le sulfate d'albutérol, l'acétate de pirbutérol, le chlorhydrate de pirbutérol, le dipropionate de béclo méthasone, le cromoglycate disodique, le chlorhydrate d'isoprotérénol, le sulfate d'isoprotérénol, le bitartrate de phényléphrine, le chlorhydrate de phényléphrine, le bitartrate 50 55

d'épinéphrine et un mélange de deux ou plusieurs de ces médicaments.

31. Matière en feuille flexible suivant la revendication 24, dans laquelle un nombre important de ces évidements contient un excipient inerte physiologiquement acceptable en plus du médicament susdit.
32. Matière en feuille flexible suivant la revendication 24, dans laquelle les dépressions ont une profondeur d'environ 5 à 150 μm et une ouverture à la surface de la matière en feuille d'environ 50 à 200 μm de largeur.
33. Matière en feuille flexible suivant la revendication 24, dans laquelle les dépressions se comptent aux alentours de 500 à 15000 par cm^2 de la matière en feuille susdite.
34. Matière en feuille flexible suivant la revendication 24, dans laquelle les dépressions sont configurées en une rangée sensiblement régulière.
35. Matière en feuille flexible suivant la revendication 24, comportant un volume de dépression sensiblement uniforme par aire unitaire.
36. Matière en feuille flexible suivant la revendication 24, dans laquelle les dépressions sont d'une configuration choisie parmi les cônes tronqués, les pyramides tronquées, les hémisphères partiels et les tétraèdres.
37. Matière en feuille flexible suivant la revendication 24, dans laquelle un nombre important des dépressions susdites sont remplies à une profondeur contrôlée.
38. Matière en feuille flexible suivant la revendication 24, dans laquelle un nombre important de ces dépressions sont essentiellement remplies d'un volume connu de médicament par aire unitaire de la matière en feuille.
39. Matière en feuille flexible suivant la revendication 38, dans laquelle une aire d'environ 0,1 à 25 cm^2 de la matière en feuille susdite correspond à une simple dose dudit médicament lorsque administrée par inhalation.
40. Matière en feuille flexible suivant la revendication 24, sous la forme d'un ruban.
41. Article comprenant une matière en feuille flexible suivant la revendication 38, enroulée sur une bobine ou sous la forme d'un rouleau.

- 42.** Matière en feuille flexible suivant la revendication 24, dans laquelle le médicament peut être amené sous la forme d'un aérosol à partir des dépressions précitées en un état essentiellement désaggloméré pour l'inhalation par un patient. 5
- 43.** Cassette comprenant un boîtier, une matière en feuille suivant la revendication 24 sous la forme d'un ruban enroulé et un mécanisme de commande de progression de ruban pour obtenir une progression de ruban uniforme. 10
- 44.** Matière en feuille flexible suivant la revendication 24, dans laquelle les dépressions sont formées par un procédé d'impression comprenant la compression de la matière en feuille contre une surface maîtresse comportant des protubérances d'une taille et d'une forme appropriées pour former les dépressions, ledit procédé comprenant éventuellement le chauffage de la matière en feuille à une température inférieure à environ le point de fusion de toute couche polymérique dans laquelle les dépressions sont faites. 15
20
25
30
35
40
45
50
55



FIG. 1

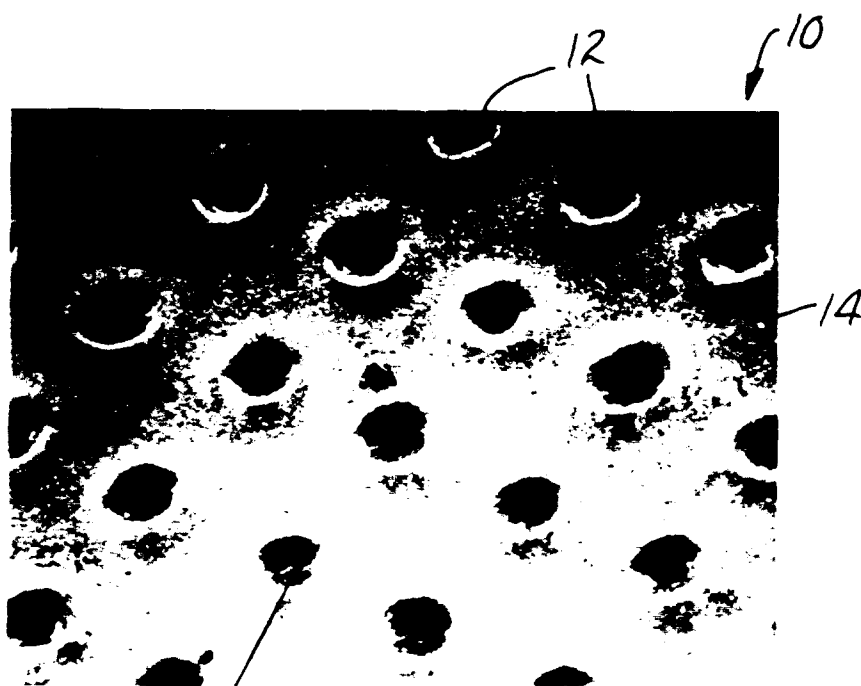


FIG. 8

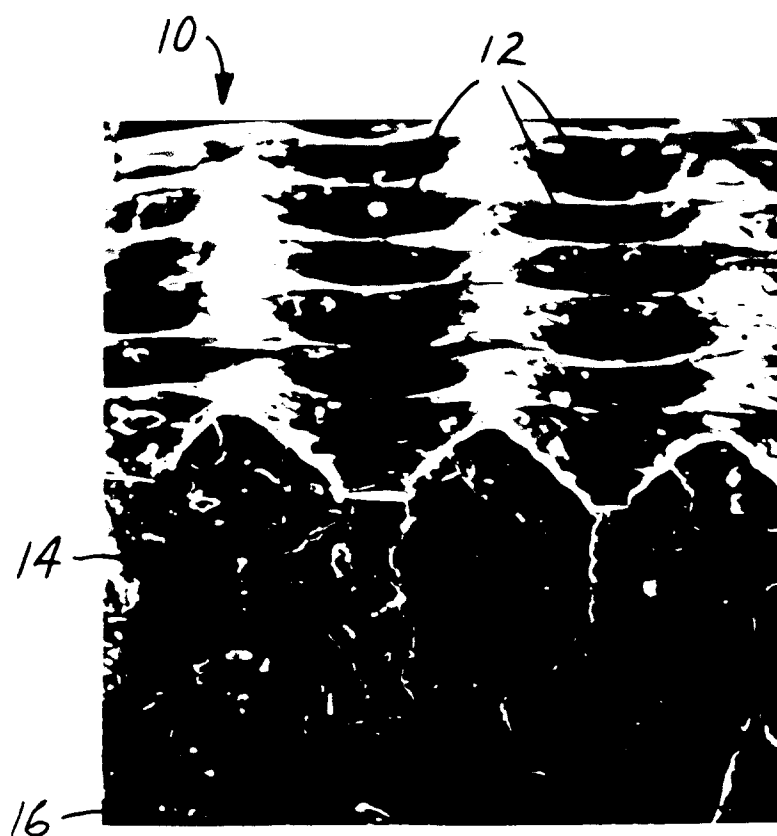
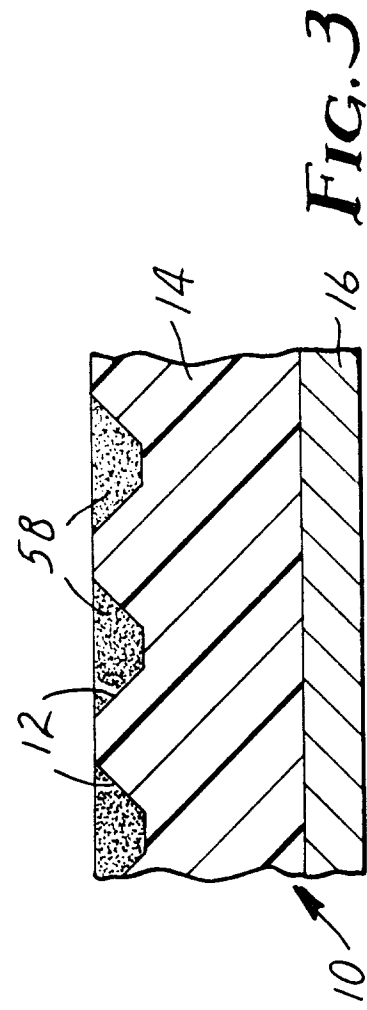
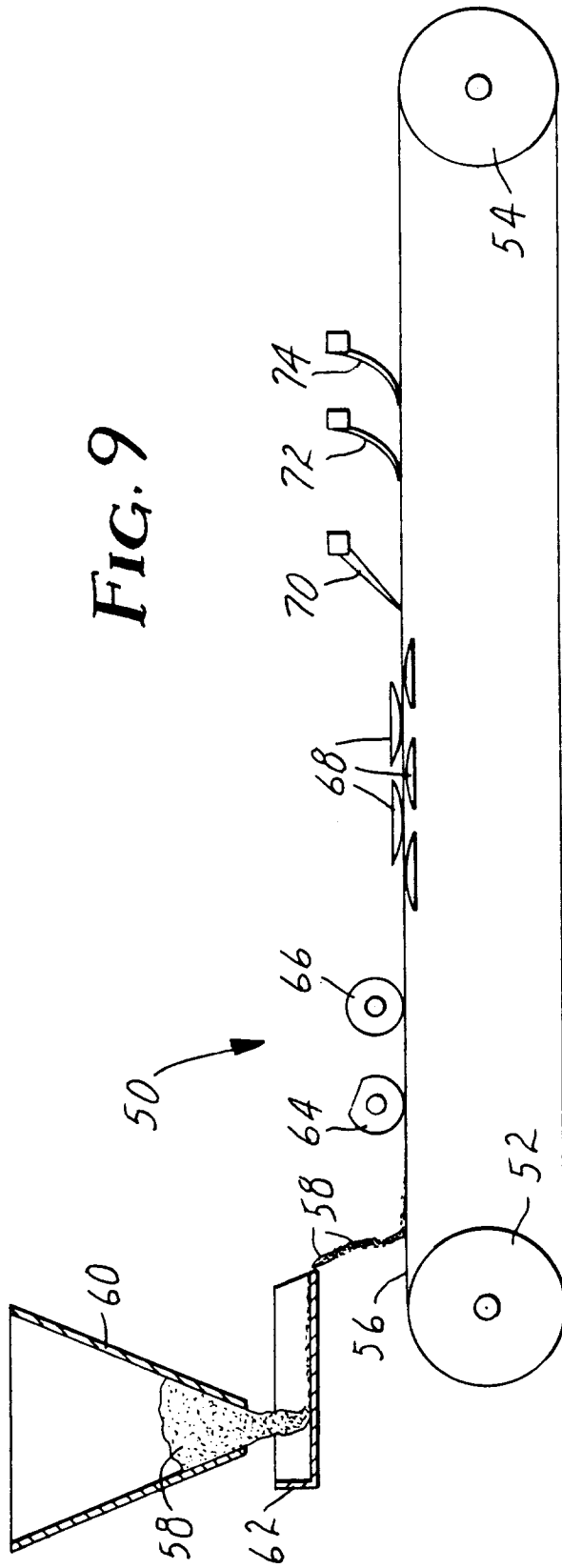
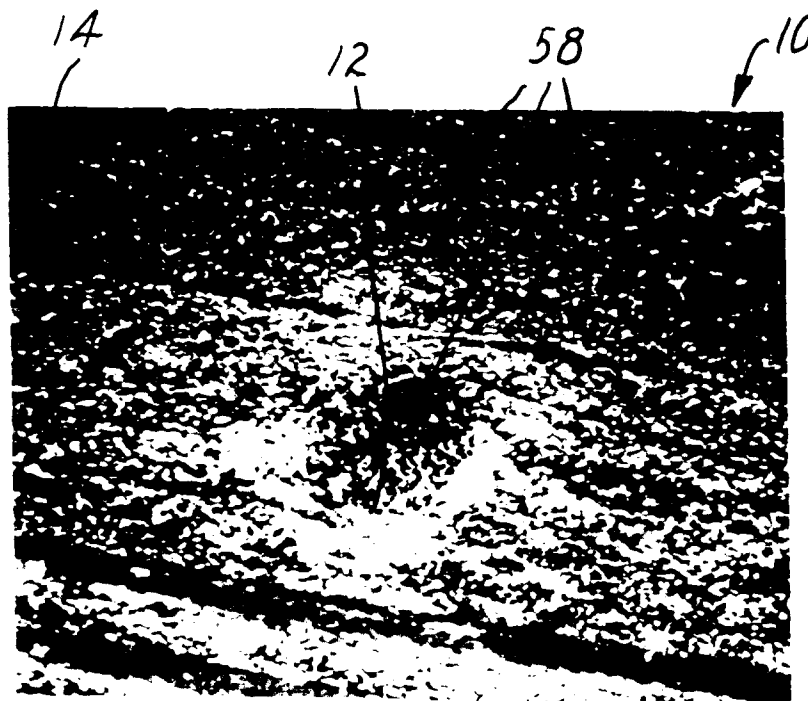
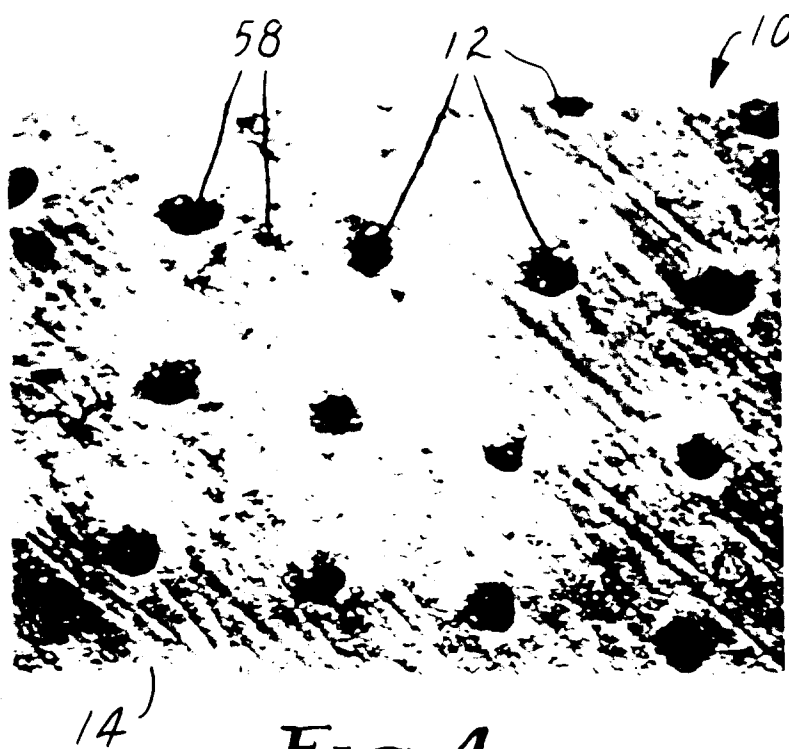


FIG. 2





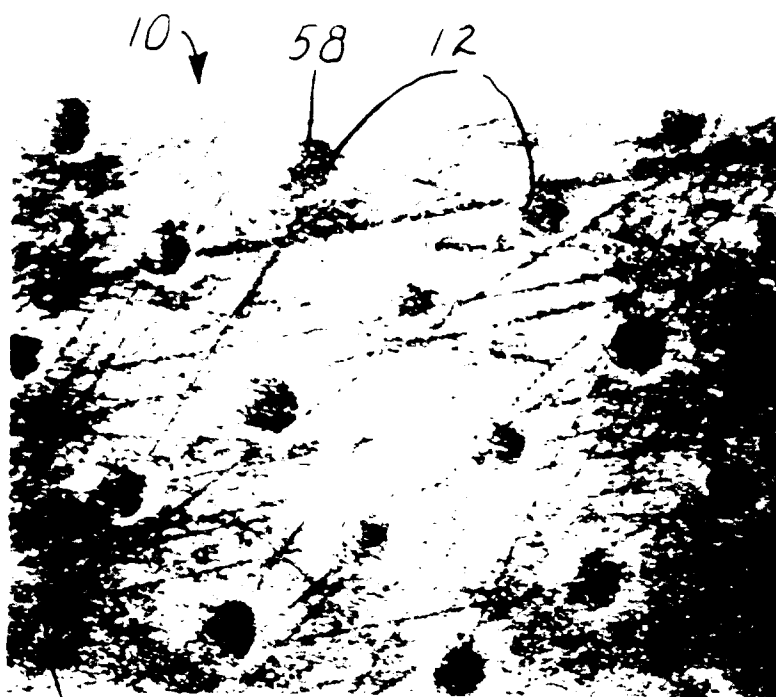


FIG. 6

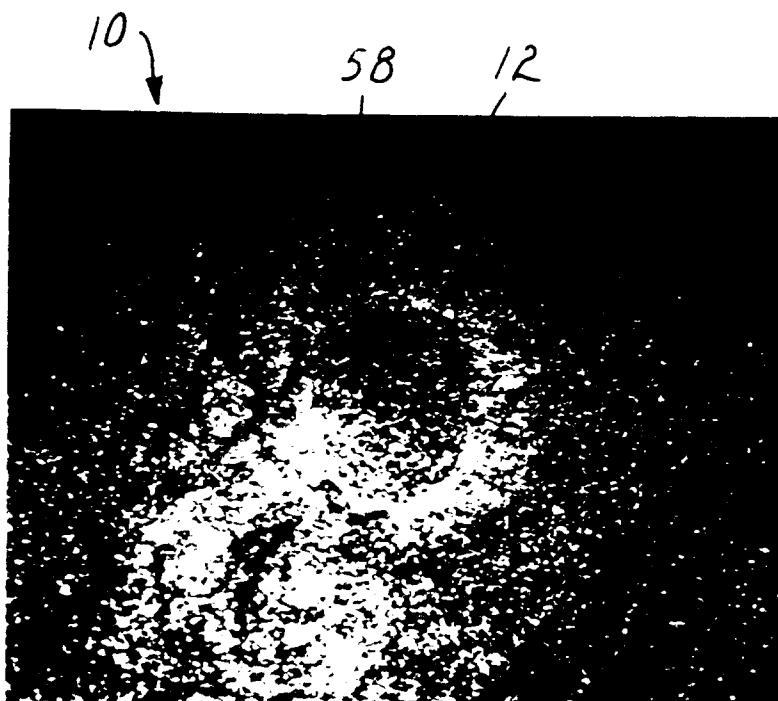


FIG. 7